Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/004369

International filing date: 11 March 2005 (11.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-079120

Filing date: 18 March 2004 (18.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 07 April 2005 (07.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

3月18日 2004年

Application Number:

特願2004-079120

[ST. 10/C]:

[JP2004-079120]

人 出 Applicant(s):

矢澤 哲夫 特許技術開発株式会社

2005年 3 月 7 日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

PPTD04-002

【提出日】

平成16年 3月18日

【あて先】

特許庁長官 今井 康夫殿

【国際特許分類】

【発明者】

【住所又は居所】

【氏名】

大阪府豊能郡豊能町新光風台4丁目1番3号

矢澤 哲夫

B011 35/02

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県明石市大久保町大窪24896-402 沖 香織

【氏名】 【発明者】

【住所又は居所】

東京都新宿区余丁町14-4 NH市ヶ谷ビル3階 特許技術開

発株式会社内

【氏名】

阿形 明

【特許出願人】

【住所又は居所】

【氏名又は名称】

大阪府豊能郡豊能町新光風台4丁目1番3号

矢澤 哲夫

【特許出願人】

【識別番号】

502316706

阿形 明

100096714

【氏名又は名称】

特許技術開発株式会社

【代表者】

【代理人】

【識別番号】

【弁理士】

【氏名又は名称】

本多 一郎

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

026516 21,000円

【納付金額】 【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】

明細書 1

【物件名】 【物件名】 図面 1 要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

フッ化水素処理した人工水晶粉粒体からなる光触媒。

【請求項2】

粒径が3.0mm以下の粉粒体である請求項1記載の光触媒。

【請求項3】

粒径が2.0mm以下である請求項2記載の光触媒。

【請求項4】

人工水晶を粒径3.0mm以下の粉粒体に粉砕したのち、フッ化水素含有溶液中に浸漬 し、活性化することを特徴とする光触媒の製造方法。

【請求項5】

環境汚染物質を含む気体又は液体を、酸化条件下、請求項1ないし4のいずれかに記載 の光触媒と接触させて活性光照射し、環境汚染物質を無害化することを特徴とする浄化方

【請求項6】

環境汚染物質が窒素酸化物 (NOx) であり、水の存在下で硝酸化する請求項5記載の 浄化方法。

【請求項7】

環境汚染物質が有機ハロゲン化合物であり、酸化分解する請求項5記載の浄化方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】新規な光触媒、その製造方法及びそれを用いた浄化方法 【技術分野】

[0001]

本発明は、環境汚染物質を高効率で除去し得る新規な光触媒、それを入手容易な原料か ら製造する方法及びその光触媒を用いて環境汚染物質を光分解して除き、浄化する方法に 関するものである。

【背景技術】

[0002]

大気中の窒素酸化物(NOx)や有害有機化合物、例えばホルムアルデヒド、塩化炭化 水素、ダイオキシンなど、或は生活用水、各種生活排水及び産業排水中の有害有機物質を 除去し、浄化する光触媒は、いわゆる環境触媒として重要な役割を果たしている。

[0003]

ところで、この光触媒としては、最も安定であり、生物毒性をほとんど示さない点で酸 化チタンが広く用いられている。この酸化チタンは、400nm付近の近紫外光の照射に よって充満帯にある電子が伝導帯に励起されることにより電荷分離を生じ、このときに生 じた電荷サイトで水酸ラジカルやスーパーオキシドアニオンが発生し、これらの強力な酸 化作用で、有機ハロゲン化物や窒素酸化物のような環境物質を分解するのである。

[0004]

しかしながら、酸化チタンが光触媒能を発揮するのは、400nm付近の波長域のみで あり、それ以外の波長域では光触媒能を発揮できないので、おのずから利用範囲が制限さ れるのを免れない。

[0005]

そのため、酸化チタンを活性炭、ハイシリカゼオライト、シリカゲル、セピオライト、 ベントナイト、硫酸マグネシウムなどの無機系多孔質物質と複合したもの(特許文献1参 照)、酸化チタン膜の表層部にNドープTiO2の極薄層を形成した可視光応答性光触媒 (特許文献 2 参照)、可視光応答性光触媒と該可視光応答性光触媒より高い比表面積を有 する光触媒からなる光触媒組成物 (特許文献3参照) などが提案されている。

[0006]

また、酸化チタン以外の光触媒としても硫化カドミウムと他の金属の硫化物とを複合し た水素発生用光触媒(特許文献4参照)、半導体粒子をポリマーでカプセル化した半導体 光触媒(特許文献5参照)、層間に硫化カドミウムを包摂した層状複合金属酸化物からな る光触媒(特許文献6参照)などが提案されているが、いずれも変換率を十分に高くする ことができず、実用性が乏しい。

[0007]

他方、光触媒として、酸化ケイ素を用いる方法、例えばシリカを用いてエチレンを光酸 化する方法(非特許文献1参照)、シリカ又はマンガン担持シリカの存在下でプロピレン をガス状酸素によりエポキシ化する方法(非特許文献2参照)なども知られているが、こ れらの方法は光源として超高圧水銀ランプを用いることが必要である上に、変換率も30 %以下と低く、とうてい実用化し得るものではない。

[0008]

このような事情のもとで、本発明者らは、先にハロゲン化水素酸処理した溶融石英から なる光触媒(特許文献7参照)及びこの光触媒を用いて窒素酸化物を光酸化して除去する 方法(特許文献8参照)を提案したが、この光触媒は従来の酸化ケイ素系光触媒に比べ、 広い波長域の照射光を用いることができ、かつ酸化チタン系光触媒よりも著しく高い硝酸 生成率を示すという利点はあるが、原料の溶融石英が特殊なものであるため、入手がむず かしく、またNOx以外の有害物質、例えばトルエン、アセトアルデヒド、エタンジチオ ールなどに対する分解率が高くなく、実用化するにはまだ必ずしも十分満足できるものと はいえない。

[0009]

【特許文献1】特開2001-276194号公報(特許請求の範囲その他)

【特許文献2】特開2003-265968号公報(特許請求の範囲その他)

【特許文献3】特開2003-340289号公報(特許請求の範囲その他)

【特許文献4】特開2001-239164号公報(特許請求の範囲その他)

【特許文献 5】 特開平10-310401号公報 (特許請求の範囲その他)

【特許文献6】特開2001-157843号公報(特許請求の範囲その他)

【特許文献7】特願2003-83950号公報(特許請求の範囲その他)

【特許文献8】特願2003-83951号公報(特許請求の範囲その他)

【非特許文献1】「スタデイズ・イン・サーフェイス・サイエンス・アンド・キャタリスツ (Studies in Surface Science and Catalysts)」、第130巻、2000年、p. 1955-1960

【非特許文献2】「ジャーナル・オブ・キャタリスツ (J. Catalysts)」 、第171巻、1997年、p. 351-357

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0010]

本発明は、先に原料として用いていた溶融石英よりも、さらに容易に入手することができ、より低コストの酸化ケイ素材料を用い、さらに高い効率で環境汚染物質を分解除去できる光触媒を提供することを目的としてなされたものである。

【課題を解決するための手段】

[0011]

本発明者らは、低コストでかつ容易に入手することができる原料を用いた光触媒を開発するために鋭意研究を重ねた結果、装飾品、美術品の材料として広く用いられている人工水晶の加工屑を用い、これを粉砕してフッ化水素処理することにより、全く予想外の高い光分解能力を有する触媒が得られることを見出し、この知見に基づいて本発明をなすに至った。

[0012]

すなわち、本発明は、フッ化水素処理した人工水晶粉粒体からなる光触媒、人工水晶を粒径3.0mm以下の粉粒体に粉砕したのち、フッ化水素含有溶液中に浸漬し、活性化することを特徴とする光触媒の製造方法、及び環境汚染物質を含む気体又は液体を、酸化条件下、上記光触媒と接触させて活性光照射し、環境汚染物質を無害化することを特徴とする浄化方法を提供するものである。

[0013]

次に本発明を詳細に説明する。

本発明で用いる人工水晶自体は公知であり、市販品として容易に入手することができる。本発明においてはこの人工水晶のうちで、特に不純物を含有しない無色透明のものの中から、任意に選んで用いることができる。

[0014]

この人工水晶は、例えば1000リットル以上の体積をもつ大規模なオートクレーブを用い、水熱育成法によって製造される。これは、水晶は高温で溶融すると、石英ガラスに変化し、かつ573 \mathbb{C} に $\alpha-\beta$ 転移点があり、さらに870 \mathbb{C} 以上では β -トリジマイトに非可逆的に転移するので、573 \mathbb{C} 以下の温度で生成し得る水熱育成法が好ましいからである。

[0015]

この方法によると、オートクレーブ中で原料水晶を溶媒(アルカリ溶液)に溶解し、350~370 $\mathbb C$ 、78.4~147MPaの条件下で処理して、それよりも20~35 $\mathbb C$ 低温側にセットした種結晶上に析出成長させることによって人工水晶を得ることができる

[0016]

このようにして得られる人工水晶は、組成的にはほとんどSiO2以外の成分を含まな

い無色透明の結晶である。

しかしながら、本発明においては、人工水晶を用いることが必要であり、天然水晶では 光触媒を得ることができない。

[0017]

本発明においては、この人工水晶を粉砕し、3.0mm以下、好ましくは2.0mm以下の粒径の粉粒体として使用される。この粒径は小さければ小さいほど触媒活性が高いものが得られるが、あまり小さいと光触媒として使用する際に、ろ過分離などの取り扱いが困難になる。

[0018]

したがって、粉砕した粉粒体をそのまま用いる場合には、2mmのふるい目を通過し、1mmのふるい目を通過しない範囲のものが実用上好ましい。この粒径が3mmよりも大きくなると活性が著しく低下する。

[0019]

このような人工水晶の粉粒体は、次にフッ化水素処理して活性化する必要があるが、このフッ化水素処理は、粉粒体をフッ化水素溶液に浸漬することによって行われる。このフッ化水素溶液としては、濃度 $1\sim3$ 0 質量%、好ましくは $5\sim2$ 0 質量%のアルコール溶液又は水溶液が用いられる。

[0020]

このフッ素化の処理時間は、人工水晶粉粒体の粒径や用いるフッ化水素溶液の濃度に左右されるが、通常5~60分である。一般に、粒径の大きい粉粒体の場合や、濃度の小さいフッ化水素溶液を用いた場合は長時間を必要とするし、粒径の小さい粉粒体の場合や、濃度の大きいフッ化水素溶液を用いた場合は短時間で処理できる。このフッ化水素溶液の使用量としては、体積比として人工水晶粉粒体の3~20倍、好ましくは5~10倍である。

[0021]

このように、フッ化水素処理により人工水晶が活性化するのは、 SiO_2 とHFが接触すると、表面のSiがFと結合し、これにより結合電子がF側に引き寄せられ、バックボンド結合が弱まる結果、そこが分離した H^+F^- 分子で攻撃され、バックボンドが切断され、最表面Siがフッ素化されると同時に、すぐ下の層のボンドの1つが水素化される。このような状態が次々と伝播し、最後に最表面Siは SiF_4 の形で分離し、 SiH_3 ラジカルが表面に残留する。

[0022]

ところが、この SiH_3 ラジカルは、次の層のSiとの間のSi-Si結合が非常に弱く、さらに結合電子がH側に弱く引き寄せられるため簡単に切断され、HF分子のHにより容易に置換され、SiHの形になることによりSi(111)表面にHが露出し、活性化状態になるものと考えられる。

[0023]

このようにして、フッ化水素処理した人工水晶を液から分離し、蒸留水で $2\sim5$ 回洗浄したのち、風乾すれば、光触媒が得られる。

このように人工水晶の場合は、フッ化水素により活性化するにもかかわらず、同じ結晶性シリカからなる天然水晶の場合は、フッ化水素により活性化しない。その理由についてはまだ解明されていない。

[0024]

本発明光触媒の活性は、例えば図1に示す装置を用い、原液槽1にメチレンブルー水溶液を入れ、これを光触媒サンプルを充填したカラム2に循環ポンプ3により循環させ、放射光を照射させることにより、メチレンブルーの光分解反応を行わせたのち、得られた水溶液について経時的に色度計でその色を測定することにより、次式に従い求めることができる。

[0025]

分解率 (%) = $[(X-Y)/X] \times 100$

ただし、Xは最初のメチレンブルー水溶液の色度、Yは光反応後のメチレンブルー水溶液の色度である。そして、この分解率は、他の物質例えば環境汚染物質の分解率と正確に対応するので、この分解率を他の光触媒、例えば酸化チタン光触媒の同一条件下で得た分解率と対比すれば、相対的な活性の差を知ることができる。

このようにして、本発明光触媒は、従来の最も活性が優れているとされている多孔質ガラス担持酸化チタン光触媒の2.7倍以上の光触媒活性を示すことが確認された。

[0026]

粒径が小さいもの、例えば 100μ m以下のものを用いる場合には、フッ化水素処理した粉粒体にポリビニルアルコール、カルボキシメチルセルロースのような慣用のバインダーを加えて造粒するか、又はこれを用いて適当な基材上に塗膜形成させたものを用いるのが好ましい。また、この微粉体を無機又は有機の多孔質担体に担持させて用いることもできる。

[0027]

本発明光触媒は、酸化条件下で放射光照射することにより、環境汚染物質を酸化分解して除去することができる。この環境汚染物質としては、例えば亜酸化窒素 N_2O 、一酸化窒素NO、三酸化二窒素 N_2O_3 、二酸化窒素 NO_2 のような大気汚染の原因となる窒素酸化物NOxや、トリクロロエタン、テトラクロロエチレン、ジクロロジフルオロメタン、トリブロモメタン、ポリクロロビフェニルなどの環境汚染の原因となる有機ハロゲン化合物や、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、ベンゼン、トルエン、キシレンのようなシックハウスの原因となるアルデヒド類や芳香族炭化水素類や、メルカプタン、エタンジチオールのような悪臭の原因となる含硫黄化合物を挙げることができる。

[0028]

本発明光触媒を用いて環境汚染物質を分解又は無害化するには、環境汚染物質に酸素又は窒素を混合し、この混合物に放射光を照射しながら本発明光触媒と接触させる。

[0029]

これまでの TiO_2 やZnOのような半導体光触媒は、環境汚染物質の光吸収領域においてのみ、その分解能力を示すが、それ以外の波長の光では、触媒能力を発揮しないため、太陽光のような自然光を用いた場合、光の利用効率が低くなるのを免れないが、本発明光触媒は、光吸収をほとんど示さない波長の光によっても環境汚染物質を分解することができるので、広範囲の波長領域の放射光、例えば、紫外光や可視光を用いることができる

[0030]

すなわち、紫外光の波長領域は $200\sim400$ nm、可視光の波長領域は $400\sim80$ 0 nmと考えられているが、本発明光触媒は $200\sim800$ nmという広範囲の波長領域の放射光を用いることができる。一般に、本発明光触媒を用いて環境汚染物質を高効率で分解させる場合には、 $240\sim500$ nmの波長領域の放射光を用いるのが好ましい。

[0031]

また、これらの放射光を人工的に発生させる光源としては、例えば放射光源として慣用されている紫外線ランプ、キセノンランプ、蛍光灯、白熱灯などを挙げることができる。

[0032]

本発明光触媒を用いて環境汚染物質の光分解を連続的に行う場合は、この環境汚染物質を酸素とともに流体、例えば気体又は液体に担送させて、光触媒に接触させるが、この場合に用いる流体としては、環境汚染物質の光分解を阻害するものでない限り、特に制限はない。しかしながら、大量に入手可能で、環境汚染の原因とならないという点で、気体としては窒素ガス、液体としては水が好ましい。

[0033]

環境汚染物質の光分解に際し、これに混合させる流体の酸素濃度については、特に制限はないが、この濃度が大きいほど環境汚染物質の分解効率は高くなるので好ましいが、流体が気体の場合、コスト的な面で空気を用いるのが好ましいため、酸素濃度は約20体積%になるし、また液体の場合は、同様の理由で水が用いられるので、酸素濃度は4.9体

積% (標準状態) となる。

他方、環境汚染物質が有機化合物の場合は、有機化合物分子中に含まれる炭素原子1個に対して酸素分子少なくとも2個の割合で酸素を供給するのが好ましいが、特に限定されない。

[0034]

本発明方法において、環境汚染物質と酸素との混合物を光触媒に接触させる方法としては、密閉容器中に両者を封入して、流体の熱運動で流体と光触媒表面とを接触させるバッチ方式及び流体を強制的に流動させて流体と光触媒表面を接触させる流動方式のいずれも用いることができる。

[0035]

また、環境汚染物質が窒素酸化物である場合には、本発明光触媒を用い酸素と水の存在下で上記の光酸化反応を行わせると窒素酸化物が硝酸化し無害化する。この場合の酸素の使用量には特に制限はないが、窒素酸化物1モル当り酸素少なくとも1モル、好ましくは2モル以上の範囲で選ばれる。

[0036]

本発明光触媒を用いる環境汚染物質の浄化は、通常、-30℃から550℃の範囲内の温度で行われる。また、この光反応は、大気圧下でも十分に進行するが、気体中に環境汚染物質が含まれている場合には、所望に応じ加圧して反応を促進することもできる。

【発明の効果】

[0037]

本発明によると、これまで未利用のまま廃棄されていた人工水晶の加工屑を原料として、優れた触媒活性を有する新規な光触媒が提供され、これを用いることにより環境汚染物質を効率よく除去しうる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0038]

次に実施例により、本発明を実施するための最良の形態を説明する。

【実施例1】

[0039]

(1) 光触媒の調製

人工水晶をボールミルで粉砕し、径 $1\sim 2$ mmの画分(a)及び径 $2\sim 3$ mmの画分(b)にふるい分けした。

次いで、濃度10質量%のフッ化水素水溶液に上記の画分(a)又は画分(b)を浸漬し、かきまぜながら5分間処理することにより光触媒(A)及び(B)を調製した。また対照として用いるために $1\sim2$ mmの画分の未処理のものを光触媒(C)とした。

[0040]

(2) 光分解反応

(1) で調製した光触媒 (A) 、(B) 及び (C) を用いてメチレンブルーが光分解して脱色する反応を行わせ、それぞれの触媒活性を比較した。

すなわち、図1に示す構成の装置において、試料槽1(実体積500ml)に8ppm 濃度のメチレンブルー水溶液200mlを収容し、かつカラム2(実体積100ml)に光触媒(A)、(B)又は(C)をそれぞれ50mlずつ充填し、循環ポンプ3により10ml/分の速度でメチレンブルー水溶液を循環させ、低圧水銀灯4から放射光を照射しながら、分光光度計(日立製作所社製、製品名「HITACHI U-1100」)によりその吸光度を測定することにより分解率(%)を求めた。その結果をグラフとして図2に示す。

[0041]

(3) 考察

この結果より、粒度の小さい人工水晶をフッ化水素処理した光触媒(A)は、非常に高い光触媒活性を示すが、フッ化水素処理しないもの(C)及び粒度の大きい人工水晶をフッ化水素処理したもの(B)は光触媒活性が低いことが分る。

【実施例2】

[0042]

人工水晶をボールミルで粉砕し、径2~3mmの画分を回収した。

次いでこの人工水晶画分を3分割し、10質量%のフッ化水素水溶液にそれぞれ5分、

10分及び20分浸漬し、光触媒(D)、(E)及び(F)を調製した。

これらの光触媒を用い、実施例1の(2)と同様にしてメチレンブルーの分解率を求め、経時的な変化を示すグラフとして図3に示す。

この結果、同じ粒度の人工水晶においては、同じ濃度のフッ化水素水溶液で処理した場合、処理時間の増加とともに光触媒活性が増大することが分る。

【実施例3】

[0043]

人工水晶をボールミルで粉砕し、径2~3mmの画分を回収した。

次いで、この人工水晶を 3 分割し、濃度が 1 0 質量%、 1 5 質量%及び 2 0 質量%と異なる 3 種類のフッ化水素水溶液にそれぞれ投入し、 5 分間処理した。このようにして光触媒(G)、(H)及び(I)を調製した。

これらの光触媒を用い、実施例1の(2)と同様にしてメチレンブルーの分解率を求め 、経時的な変化を示すグラフとして図4に示す。

この結果、同じ粒径の人工水晶について、異なった濃度のフッ化水素水溶液を用いて等しい時間処理した場合、濃度の高いものほど光触媒活性が大きくなることが分る。

【実施例4】

[0044]

人工水晶をボールミルで粉砕し、ふるい分けして0.5 mm以下の画分を回収し、次いでこれを10質量%濃度のフッ化水素水溶液中に投入し5分間振りまぜた。

次に、処理した人工水晶をろ別し、脱イオン水で3回洗浄後、60 $^{\circ}$ で乾燥することにより光触媒($^{\circ}$ 」を得た。

別に市販品として入手した酸化チタン触媒(K)、多孔質ガラス上に TiO_2 を1.0 質量%化学蒸着させた光触媒(L)及び多孔質ガラスのみ(M)を用意した。

これらの光触媒を用い、実施例1の(2)における8ppm濃度のメチレンブルー水溶液を20ppm濃度のメチレンブルー水溶液に変えた以外は、実施例1の(2)と同様にして、光触媒活性を測定した。

このようにして得た結果を経時的変化を示すグラフとして図5に示す。このグラフより、フッ素化処理した光触媒(I)は、普通の酸化チタン光触媒(K)に比べ4倍以上、より高活性を有する多孔質担持酸化チタン光触媒(I)に比べI0.7倍も大きい光触媒活性を示すことが分る。

[0045]

比較例

メキシコ産天然水晶をボールミルで粉砕し、 $1\sim 2\,\mathrm{mm}$ の画分、 $2\sim 3\,\mathrm{mm}$ の画分をふるい分けした。この各画分をそれぞれ10質量%濃度のフッ化水素水溶液中に投入し、5分間振りまぜたのち取り出し、脱イオン水で3回洗浄後60℃で乾燥し、光触媒(N)及び(O)を調製した。

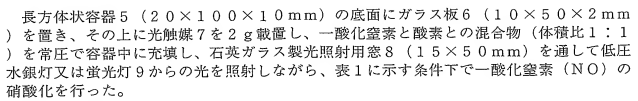
これらの光触媒(N)及び(O)と対照用としての未処理の $1\sim2\,\mathrm{mm}$ の画分からなる光触媒(P)とについて、実施例1の(2)と同様にして $8\,\mathrm{ppm}$ 濃度のメチレンブルー水溶液の分解実験を行った。その結果を分解率の経時的変化を示すグラフとして図 $6\,\mathrm{km}$ す。

このグラフより分るように、天然水晶の場合は、フッ化水素処理を行っても粒径 $1\sim 2$ mmの微細粒子の場合に、数%のオーダーで活性が増大するだけであり、粒径 $2\sim 3$ mm の粗粒子の場合は、未処理のものと同じ活性である。

【実施例5】

[0046]

図7に示す装置を用いて、本発明光触媒による窒素酸化物の硝酸化実験を行う。



[0047]

光触媒としては、粒径0.5mm以下に粉砕した人工水晶粉末を5質量%濃度のフッ化水素水溶液中に5分間浸漬して活性化したものを用い、また比較のために市販の酸化チタン光触媒及び溶融石英粉末(粒径0.5mm以下)を5質量%濃度のフッ化水素水溶液中に5分間浸漬処理したものを用いた。

その結果を表1に示す。

[0048]

【表1】

| | | NO | 照射条件 | | | | 硝酸 |
|----|-----------------|--------|-------|------|------|-----------------------|-------|
| 実験 | 光触媒の種類 | 充填量 | 光源 | 波長範囲 | 照射時間 | 光強度 | 生成率 |
| 番号 | Sulfuse a leave | (µmol) | | (nm) | (分) | (mW/cm ²) | (%) |
| 1 | フッ素化処理した人工水晶 | 3. 6 | 低圧水銀灯 | >230 | 120 | 0. 15 | 13. 5 |
| 2 | フッ素化処理した人工水晶 | 3. 6 | 低圧水銀灯 | >230 | 60 | 0. 15 | 4.5 |
| 3 | フッ素化処理した人工水晶 | 3. 6 | 自然光 | | 120 | _ | 6.4 |
| 4 | フッ素化処理した人工水晶 | 3. 6 | 蛍光灯 | 全光 | 120 | _ | 4. 8 |
| 5 | ガラス板に担持したTiO2 | 3, 6 | 低圧水銀灯 | >230 | 120 | 0. 15 | 0 |

[0049]

なお、一酸化窒素の充填量は、3.60 μ molの一酸化窒素を含む乾燥空気を反応容器に導入したときの圧力変化量に基づき算出した。また光源の光強度は、紫外線強度計(井上盛栄堂製、製品名「UVR-400」)の測定波長専用ディテクターを用い、以下の条件で測定した。

東芝製 FL6M :6W

可視光出力

: 7 3 6 mW

試料表面までの距離:130mm

[0050]

この表から明らかなように、フッ化水素処理した人工水晶を光触媒として用いると大気中の汚染ガスである窒素酸化物を効率よく硝酸に変換し、除去することができる。

【実施例6】

[0051]

実施例 5 で用いたのと同じ装置に、実施例 5 で用いたのと同じフッ化水素処理人工水晶からなる光触媒を配置し、この中に 1 5 \mathbb{C} においてアセトアルデヒド又はベンゼン中を通過させた空気を導入し、光源として低圧水銀灯(線特殊光源 \mathbf{U} \mathbf{V} \mathbf{L} $\mathbf{0}$ 、波長 $\mathbf{2}$ $\mathbf{3}$ $\mathbf{0}$ $\mathbf{0}$ m以上、試料表面における光強度 $\mathbf{0}$. $\mathbf{1}$ $\mathbf{5}$ \mathbf{m} \mathbf{W} $\mathbf{0}$ $\mathbf{$

[0052]

【表2】

| | 有機物質の種類 | | 照射時間 | 有機物質 | | |
|----------------------|----------|-------|------------|-------------|-----------------|--------|
| 光触媒の種類 | | 時間(分) | 強度(mW/cm²) | 気相中温 充填量 | 度(μ mol) 分解量 | 分解率(%) |
| | トルエン | 100 | 0. 15 | 10.0 | 4. 87 | 48. 7 |
| - 4.50 TBL 4 1 T-4.8 | | 150 | 0. 15 | 10.0 | 5. 35 | 53. 5 |
| フッ化処理した人工水晶 | アセトアルデヒド | 100 | 0. 15 | 15. 0 | _ 2. 12 | 14. 1 |
| | | 150 | 0. 15 | 15. 0 | 3.78 | 31. 9 |
| | トルエン | 100 | 0. 15 | 10.0 | 1. 23 | 12. 3 |
| T:0 1/ 66-6# | | 150 | 0. 15 | 10.0 | 1. 82 | 18. 2 |
| TiO₂光触媒 | アセトアルデヒド | 100 | 0. 15 | 15. 0 | 0. 82 | 5. 47 |
| | | 150 | 0. 15 | 15. 0 | 1. 15 | 7. 67 |

[0053]

なお、トルエン及びアセトアルデヒドの分解量は、紫外吸収スペクトル分析を行い、各化合物の特性吸収極大値(C=0 358 $m\mu$ 、芳香核184 $m\mu$)の吸光度の減少割合に基づいて計算した。

この結果から、本発明光触媒は高い効率で環境汚染物質を分解除去し得ることが分る。

【産業上の利用可能性】

[0054]

本発明によると各種環境汚染物質の除去を効率よく行うことができる。

【図面の簡単な説明】

[0055]

【図1】実施例1~4及び比較例において調製した光触媒を用いて、メチレンブルーが光分解して脱色する反応を行わせることにより触媒活性を求めるための装置。

【図2】実施例1において調製した光触媒(A)、(B)、(C)の分解率の経時変化を示すグラフ。

【図3】実施例2において調製した光触媒(D)、(E)、(F)の分解率の経時変化を示すグラフ。

【図4】実施例3において調製した光触媒(G)、(H)、(I)の分解率の経時変化を示すグラフ。

【図5】実施例4において調製した光触媒(J)、(K)、(L)、(M)の分解率の経時変化を示すグラフ。

【図6】比較例において調製した光触媒(N)、(O)、(P)の分解率の経時変化を示すグラフ。

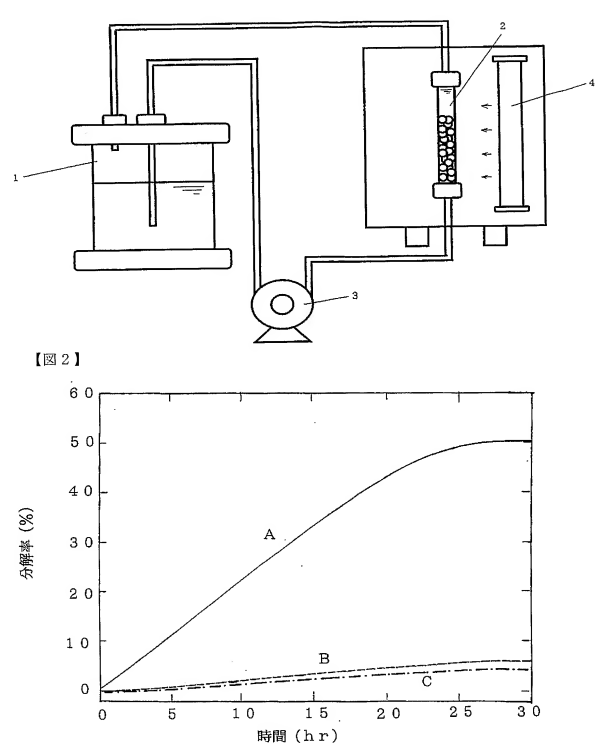
【図7】実施例5において本発明光触媒による窒素酸化物の硝酸化実験を行うための装置。

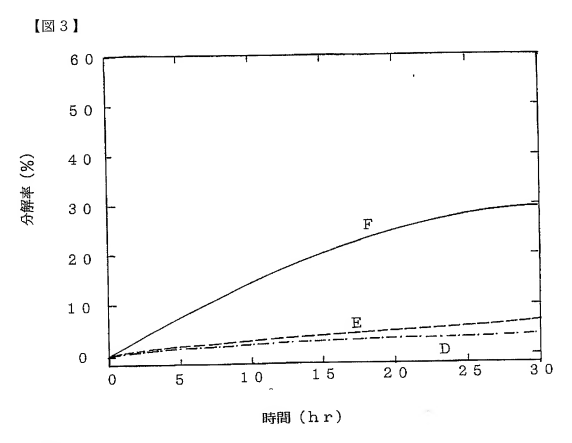
【符号の説明】

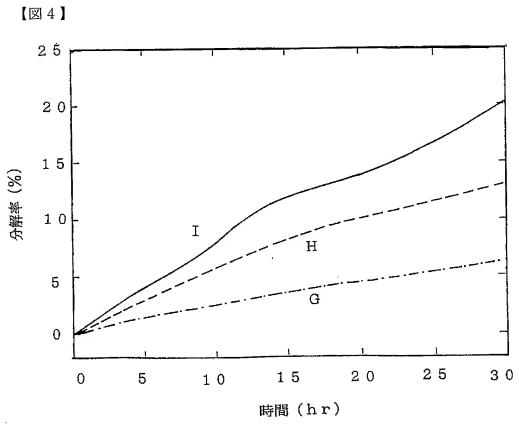
[0056]

- 1 試料槽
- 2 カラム
- 3 循環ポンプ
- 4 低圧水銀灯
- 5 長方体状容器
- 6 ガラス板
- 7 光触媒
- 8 石英ガラス製光照射用窓
- 9 低圧水銀灯又は蛍光灯

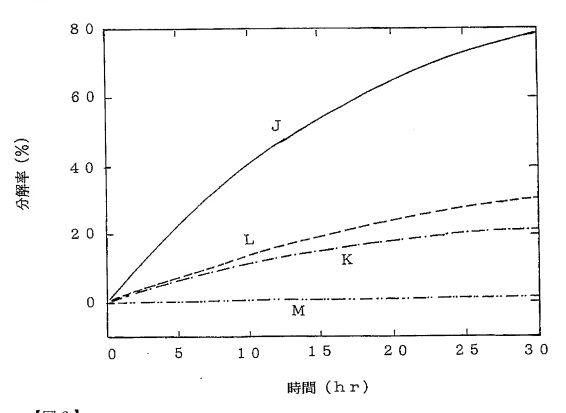
【書類名】図面 【図1】

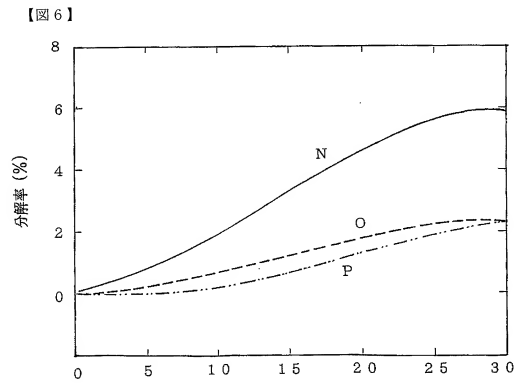






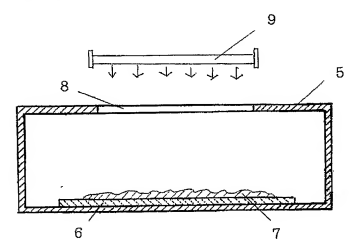


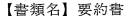




時間 (hr)

【図7】





【要約】

【課題】 容易に入手することができ、より低コストの酸化ケイ素材料を用い、さらに高い効率で環境汚染物質を分解除去できる光触媒を提供する。

【解決手段】 フッ化水素処理した人工水晶粉粒体からなる光触媒であって、人工水晶を粒径3.0mm以下の粉粒体に粉砕したのち、フッ化水素含有溶液中に浸漬し、活性化することにより製造する。また環境汚染物質を含む気体又は液体を、酸化条件下、この光触媒と接触させて活性光照射し、環境汚染物質を無害化する。

【選択図】 なし

特願2004-079120

出願人履歴情報

識別番号

[502316706]

1. 変更年月日

2002年 8月30日

[変更理由]

新規登録

住 所 氏 名 東京都新宿区余丁町14-4 NH市ヶ谷ビル3階

特許技術開発株式会社

特願2004-079120

出願人履歴情報

識別番号

[599132133]

1. 変更年月日

1999年 9月17日

[変更理由]

新規登録

住所

大阪府豊能郡豊能町新光風台4丁目1番3号

氏 名 矢澤 哲夫